



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL Matelifio de Indústria, do Contécido e do Tuismo Instituto Nectural da Propriedada Industrial

(11)(21)PI 9703142-9 A

(22) Deta de Depósito: 18/96/1997 (43) Data de Publicação: 22/12/1998 (RPI 1459)

(51) lut. Cf.: AB4K 9/58 **ABEK 7/48** AB1L 27/00

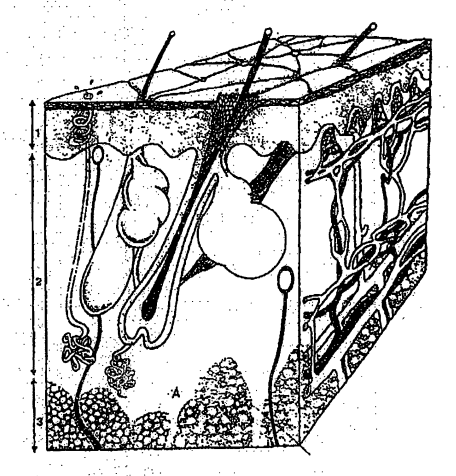
> CEDIA CHARGE BEFORE AUGUN M CENT

(64) Título: COMPOSIÇÃO PARA USO EM MEDICINA ESTÉTICA E APLICAÇÃO DA MESMA

- (71) Depositante(e): Water José Mala (BR/RJ)
- (72) inventor(es): Water José Mala

ENY POR:DSBIM

(57) Restimo: Patado de invenção de produto para teo em Medicina Edifica, composto de: 1) Cloridado de Lidocatos a 2%; 2) Histodolis Coluções es fuma de genet; 3) Microsettese de Polimethesentido com temarino médio entre 25 a 40 missa; 4) Salução de Fornol a 1%; 5) Mediperatorio; 6) Tragilocisto de Sadio com o difetivo de compartementáções felco-estidade. Os desenhos aperaentados demonstram o local do Implante das microseferas de Polimetiopolacitado e a sua autestituição por cológino jovem e denso. Refereilosmos a patente do referido produto para o uso historiado.



Relatório Descritivo da Patente de Invenção Composição para USO EM MEDICINA ESTÉTICA E APLICAÇÃO DA MESMA.

Refere-se a presente invenção à uma composição de substâncias, com a finalidade de preenchimento de imperfeições ao nível da pele, aponeuroses, músculos e ossos.

Trata-se de uma única Invenção com variações de concentrações de três de seus componentes.

A invenção é de um composto químico para uso em Medicina Estética, com a finalidade de obter preenchimentos e correções de imperfeições estéticas do corpo humano.

Em 1902, CROHN, químico alemão, descobriu um produto químico o qual denominou de Polimetilmetacrilato e que tinha finalidade industrial. Posteriormente, tanto a Odontologia como a Medicina passaram a usar o produto com finalidades terapêuticas.

No final da década de 80, na Alemanha, o DOUTOR GOTTFRID LEMPERLE, professor da Universidade de FRANKFURT, Implantou de forma definitiva microesferas de polimetilmetacrilato, com superficie suavizada, de tamanho em torno de 35 a 40 micra, com a finalidade de produzir o preenchimento de sulcos cutáneos e estimulando os fibroblastos a sintetizarem colágeno que envolve as microesferas, melhorando

os resultados e impedindo que as mesmas se desloquem do local implantado. No produto usado pelo Professor LEMPERLE, as microesferas ficam diluídas em colágeno bovino.

O produto, razão desta solicitação, é constituído de 6 (seis) componentes:

- 1) 0,1% a 0,2% de solução de Cloridrato de Lidocaína a 2%.
- 2) 49,82% a 97,72% de Hidroxdetil Celulose na forma de gel,
- 3) 5096 a 296 de Microesferas de Polimetilmetacrilato com tamanho médio entre 35 e 40 micra, preferencialmente 35 micra.
- 4) 0,02% de Solução de Formol a 1%,
- 5) 0,01% de Metilparabeno,
- 5 6) 0,05% de Tioglicolato de Sódio.

O objetivo da invenção é basicamente substituir o colágeno bovino por um produto de síntese química que não acarrete complicações futuras duradouras, como acontece, por vezes, quando se introduz no organismo humano proteínas de outras espécies animais. A substituição do colágeno bovino por uma substância sintetizada quimicamente, em forma de gel, possibilita o uso das microesferas em várias concentrações em níveis diferentes do corpo humano. Não acarretam processos inflamatórios importantes, fenômenos siérgicos intensos e, principalmente, doenças auto-imunes (artrite reumatóides, etc.).

As novidades e efeitos técnicos alcançados são principalmente:

- Substituir o colágeno bovino por uma substâncias de síntese
 química que não provoque complicações duradouras.
- Por ser uma substância de menor densidade que o colágeno bovino, permite uma variação de concentração das microesferas de 2 a 50%.
- 3) O polimetilmetacrilato, substância já com longo tempo de aplicação médica sem apresentar complicações imediatas e tardias, tem uma receptividade tanto do médico como do paciente bem maior do que o Dimetilpolisiloxano (Silicone), mesmo quando na forma de microesferas.
- 4) Tem em sua fórmula 0,1% a 0,2% de solução de Cloridrato de Udocalna a 2%, o que toma sua aplicação praticamente indolor, não havendo necessidade de se fazer bloqueio anestésico da região a ser tratada.
- 15 5) Por ter em sua composição 0,02% de Solução de Formal a 196, fica protegido do desenvolvimento de microorganismos, mesmo no caso de uma possível contaminação do produto com a aguiha de aspiração.
- 6) Por ter em sua composição 0,01% de Metilparabeno, fica 20 protegido do desenvolvimento de microorganismos (bactérias e funços).
 - 7) Por ter em sua composição 0,05% de Tioglicolato de sódio, determina uma intensa atividade dos macrólagos que fagocitam as microesferas de Polimetilmetacrilato, substituindo as por colágeno jovem e denso, sem que haja perda da correção obtida.
 - 8) Pode ser aplicado em vários níveis do corpo humano para a correção de inúmeras imperfeições.

- 9) Em face de ser preparado em concentrações diferentes das microesferas, permite o uso de aguihas de variados calibres de espessura o tamanho, assim como seringas de diferentes volumes, o que facilita em muito a aplicação tanto na penetração como no volume a ser aplicado.
- 10) Por apresentar variedades de concentrações, aumenta consideravalmente os tipos de correções a serem obtidas, podendo ir de um pequeno vinco na pele (ruga) até deformidades mais profundas (nariz em sela, micrognatia), sem que haja necessidade do implante cirúrgico de uma prótese de silicone sólido ou de qualquer outra origem.
- As variedades de concentrações das microesferas afasta a possibilidade de haverem hipercorreções, que obrigaria a realização de cirurgias para a retirada do produto.
- 15 12) Na correção de uma imperfeição, permite o uso de várias concentrações do produto, que poderá ser implantado em vários níveis. Exemplo: No caso da correção de suíco nasogentano acentuado, as aplicações mais profundas são feitas com concentrações maiores e, posteriormente, completadas superficialmente em concentrações mais baixas.

Obs.: Numa imperfeição profunda, não se consegue a correção com aplicações apenas superficials.

- 13) Por serem as microesferas constituídas de substância praticamente inerte em relação a processos inflamatórios, não acarretam o surgimento de granuloma de corpo estranho.
 - 14) Neste tipo de implante não há a migração das microesferas pois, além de terem um peso muito babo são, ainda, logo após a aplicação, envolvidas por células orgânicas que as mantém no mesmo lugar.

Na Figura 1, encontra-se o desenho representativo da pele com seus três níveis:

- 1) Epiderme
- 2) Derme
- 3) Hipoderma

Obs.: Ao nível da hipoderme se observa em branco as microesferas de polimetalmetacrilato.

O produto deve ser impiantado na camada mais profunda da derme (A) ou na porção mais superficial da hipoderme (B), como mostra a Figura I.

O nível e a quantidade a ser aplicada dependem da correção que se deseja obter.

Na Figura 2, está representada a fotografía de um corte histológico da pele, onde se vêm, ao nível da hipoderme (H), as microesferas de polimetimetacrilato.

Na Figura 3, está representada a fotografia de um corte histológico de pele, onde se verifica a substituição das microesferas de Polimetilmetacrilato por colágeno jovem, denso e de boa qualidade.

A invenção consiste na obtenção de um produto para uso em Medicina Estética, composto de seis substancias compatíveis quimicamente. Quando introduzido em vários níveis do corpo é capaz de obter, com facilidade, a correção de inúmeras imperfeições. As aplicações são feitas com seringas e agulhas de tamanhos e calibres diferentes, de modo a implantar, de forma definitiva, as microesferas de polimetilmetacrilato que, por conseguinta, promovem também, em caráter permanente, a correção da imperfeição.

Como o veículo principal é o Hidroxidetil Celulosa, composto químico que provoca pouco edema e pouca reação inflamatória, com duração em torno de 24 a 48 horas, as concentrações das microesferas podem variar de 2 a 50%, sendo o implante injetado com aguihas e seringas pequenas em concentrações menores e aguihas de maior calibre nas concentrações mais elevadas. Esta variedade de concentrações das microesferas permite, quando usadas de 20 a 50%, obter a correção de imperfeições acentuadas e profundas, podendo chegar ao plano ósseo. Exemplo: nariz de sela, projeção do mento, acentuação dos malares, etc. Quando se deseja uma correção mais superficial, as concentrações ideais são de 10% a 2%, sendo que esta última, mesmo usada na derme reticular, não é percebida na superficie da epiderme.

Este produto foi e está sendo pesquisado em cobalos e coelhos desde março de 1995, na FUNDAÇÃO ATAULFO DE PAIVA (Av. Almirante Barroso nº 54 - 15°, andar, Centro - Rio de Janeiro), com o objetivo de observar propriedades imunológicas e toxicológicas, além de ser testado em cultura para bactérias e fungos. Em todos os testes apresentou bom resultado, não tendo havido fenômenos tóxicos, reações alérgicas e ausência de desenvolvimento de bactérias e fungos nas culturas semeadas com o produto em várias concentrações.

A mesma pesquisa está sendo desenvolvida em pele humana de pacientes voluntários, tendo-se obtido os mesmos resultados favoráveis.

O exame Histopatológico das peles humanas e dos coelhos mostrou a boa tolerabilidade do produto, assim como a capacidade de obter em caráter definitivo a correção de inúmeras imperfeições estéticas.

REIVINDICAÇÕES

lo.) Composição para uso em Medicina Estética, caracterizado pelo fato de conter:

- Cloridrato de Udocalna a 296,
- Hidroxletil Celulose,
 - Microesferas de Polimetilmetacrilato,
 - Solução de Formol a 1%,
 - Mediparabeno,
 - Tioglicolato de Sódio.
- 20.) Composição de acordo com a reivindicação 1, caracterizada pelo fato das microesferas apresentarem um tamanho entre 35 a 40 micra.
 - 30.) Composição de acordo com a reivindicação 2, caracterizada pelo fato das microesferas apresentarem um tamanho médio de 35 micra.
 - 4o.) Composição de acordo com a reivindicação I, caracterizada pelo fato de apresentar as microesferas em concentrações variando entre 2% a 50%.
- 50.) Composição de acordo com a relvindicação I, caracterizada pelo fato da hidroidetil celulose estar na forma de gel e em concentração de 49,8296 a 97,72.

-2

P19703142

60.)Composição de acordo com a reivindicação 1, caracterizada pelo fato da solução de cionidrato de lidocalna a 2% estar na concentração de 0,1% a 0,2%.

7o.)Composição de acordo com a reivindicação 1, caracterizada pelo fato da solução de Formol a 1% estar na concentração de 0,02%.

80.)Composição de acordo com a reivindicação I, caracterizada pelo fato de Metilparabeno estar na concentração de 0,0196.

90.)Composição de acordo com a reivindicação I, caracterizada pelo fato de Tioglicolato de sódio estar na concentração de 0,05%.

100.) Aplicação da composição conforme definida nas relvindicações de 1 a 9, caracterizado por ser para a correção de imperfeições fisico-estéticas.

I lo.) Aplicação de acordo com a reivindicação (0, caracterizada pelo fato de ser por injeções via intradérmica, subdérmica, subcitânea, ao nível das aponeuroses, músculos e ossos.

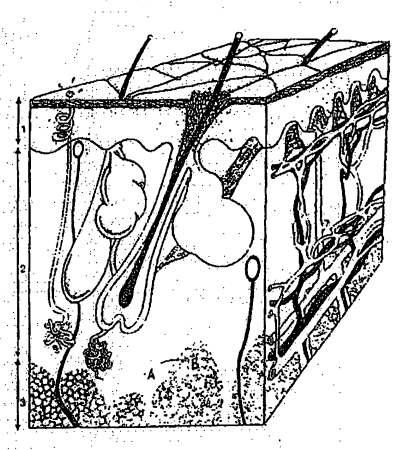
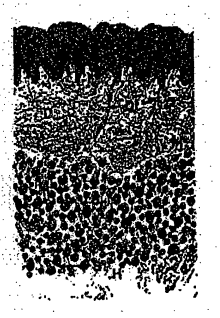
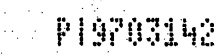


Figura !





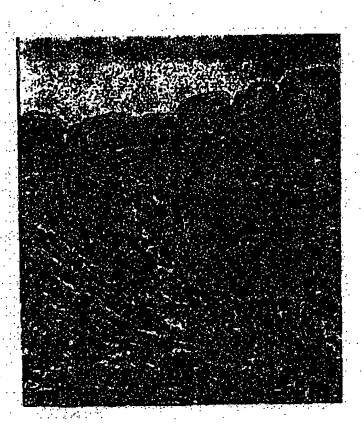


Figura 3

F19703142 9703142

RESUMO

Patente de Invenção de produto para uso em Medicina Estética, composto de:

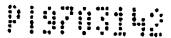
- I) Cloridrato de Lidocaína a 296,
- 2) Hidroxietti Celulose na forma de gel,
 - Microesferas de Polimetilmetacrilato com tamanho médio entre 35 e 40 micra,
 - 4) Solução de Formol 2 1%,
 - 5) Metilparabeno,
- 10 6) Tioglicolato de Sódio

com o objetivo de corrigir imperfeições físico-estéticas.

Os desenhos apresentados demonstram o local do implanta das microesferas da Polimetilmetacrilato e a sua substituição por colágeno jovem e denso.

Reivindicamos a patente do referido produto para o uso indicado.

CLAIMS OF 9703142-9



REIVINDICAÇÕES

lo.) Composição para uso em Medicina Estética, caracterizado pelo fato de conter:

- Cloridrato de Lidocaína a 296,
- Hidroxietil Celulose,
 - Microesferas de Polimetilmetacrilato,
 - Solução de Formol a 1%,
 - Metilparabeno,
 - Tioglicolato de Sódio.
- 20.) Composição de acordo com a reivindicação I, caracterizada pelo fato das microesferas apresentarem um tamanho entre 35 a 40 micra.
 - 30.) Composição de acordo com a reivindicação 2, caracterizada pelo fato das microesferas apresentarem um tamanho médio de 35 micra.
 - 40.) Composição de acordo com a reivindicação I, caracterizada pelo fato de apresentar as microesferas em concentrações variando entre 2% a 50%.
- 50.) Composição de acordo com a relvindicação i, caracterizada pelo fato da hidroxietil celulose estar na forma de gel e em concentração de 49,82% a 97,72.

60.)Composição de acordo com a reivindicação I, caracterizada pelo fato da solução de cloridrato de lidocaína a 2% estar na concentração de 0,1% a 0,2%.

7o.)Composição de acordo com a relvindicação I, caracterizada pelo fato da solução de Formol a 196 estar na concentração de 0,02%.

80.)Composição de acordo com a reivindicação I, caracterizada pelo fato de Metilparabeno estar na concentração de 0,01%.

90.)Composição de acordo com a reivindicação I, caracterizada pelo fato de Tioglicolato de sódio estar na concentração de 0,05%.

100.)Aplicação da composição conforme definida nas relvindicações de 1 a 9, caracterizado por ser para a correção de Imperfeições fisico-estéticas.

IIo.) Aplicação de acordo com a relvindicação 10, caracterizada pelo fato de ser por injeções via intradérmica, subdérmica, subcutânea, ao nível das aponeuroses, músculos e ossos.